## PHOSPHOLIPASE A2 INHIBITOR

Publication number: JP2001220353

Publication date: 2001-08-14

Inventor: MURAKAMI ARIYOSHI; HATANI AKIRA; OKUMURA

HIDENOBU: TERAI SHIN

NOEVIR KK

Applicant: Classification:

- international: A61K36/73: A61K36/18: A61K36/48: A61P1/04:

> A61P9/10; A61P11/02; A61P11/06; A61P17/00; A61P19/02; A61P29/00; A61P37/08; A61P43/00; A61K36/185; A61K36/18; A61P1/00; A61P9/00; A61P11/00; A61P17/00; A61P19/00; A61P29/00; A61P37/00; A61P43/00; (IPC1-7); A61K35/78; A61P1/04: A61P9/10: A61P11/02: A61P11/06: A61P17/00; A61P19/02; A61P29/00; A61P37/08;

A61P43/00

- European:

Application number: JP20000029323 20000207 Priority number(s): JP20000029323 20000207

Report a data error here

#### Abstract of JP2001220353

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a phospholipase A2 inhibitor capable of being easily prepared, having phospholipase A2-effectively inhibiting activity, having only low irritation, not having toxicity and sensitizing potential, suitable for oral administration and/or local administration to the skin, and also excellent in stability. SOLUTION: One or more kinds selected from the group consisting of Rosa multiflora Thunb., its allied species such as Uncaria gambir Roxb., Acacia catechu Willd. and Pentace burmanica Kunz., and Sanguisorba officinalis L. are formulated with various carriers or bases.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-220353 (P2001-220353A)

(43)公開日 平成13年8月14日(2001.8.14)

(51) Int.Cl.*	識別 配号	FΙ		i	テーマコード(参考)				
A 6 1 K 35/78	3	A61K 35	5/78	н	4 C 0 8 8				
				C					
A61P 1/0	4	A61P 1	1/04	,					
9/10			9/10						
	審查請求	未請求 請求項	iの数1 OL	(全 7 頁)	最終頁に続く				
(21)出顧番号	特顧2000-29323(P2000-29323)	(71)出職人	00013:324 株式会社ノエ	ひっ					
(22) 出版日	平成12年2月7日(2000.2.7)				町6丁目13番地				
	項適用申請有り 1999年11月10日 日 発行の「第45回 SCCJ研究討論会 表	(72)発明者			·上112−1 株 ・究所内				
		(72)発明者	薬谷 彰 滋賀県八日市 式会社ノエビ						
		(74)代理人	390000918 竹井 増美						
				8	最終頁に続く				

#### (54) 【発明の名称】 ホスフォリパーゼA 2 阻害剤

# (57)【要約】

【課題】 容易に調製できて有効なホスフォ リバーゼ $A_2$ 阻害活性を有し、低刺激性で寄性及び感性 性がなく経口投与や皮膚への局所投与に適し、安定性に も優れるホスフォリバーゼ $A_2$ 阻害剤を得る。

【解決手段】 ノイバラ (Rosa multiflora Thun b.) 及びその近縁植物、Uncaria gambir Roxb.、Acacia catechu Willd., Pentace burmanica Kunz.、及びワレモコウ、Sanguisorba officinalis.L.)より遊祝した1 権政は2 確以上の植物の抽出物を、各種担体又は基剤に含有させる。

## 【特許請求の範囲】

(請求項 1) ノイバラ (Rosa, multiflora, Thumb.) 及 だその近縁種物、Uncaria gambir, Roxb. 、Acacia, catec hu Willd. , Pentace burmanica Kunz. 。及びワレモコウ (Sanguisorba officinalis, L.) より選択した1種又は 2種以上の植物の抽出物を含有して成るホスフォリバー ゼム・田等利

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アラキドン酸由来のエイコサノイド、リゾンン監質由来の血小板活性化因子、リゾホステキジン散等。製造に応じた生理活性監質の産生において建連酵素となるホスフォリバーゼム。の活性を有効に抑制することができ、種々の炎症性疾患の治療に有用で、安定且つ安全なホスフォリバーゼム。程管剤に関する。

### 100021

【従来の技術】ホスフォリバーゼA,は、生体膜の主要 構成成分であるグリセロリン脂質のSm-2位のエステル結 を 2000年の一般であるが、1000年の100年の100年の100年である 野の総称であり、アラギドン酸由来のエイコサノイド、 リゾリン脂質由来の血ル板活性化因子やリゾホスファチ ジルなど、刺激に応じた生理活性脂質の産生において 金減齢素として作用する。

【0003】 すなわち、ホスフェリバーゼム(により) ン脂質より 並能したアラキドン酸から、脂肪酸シ クロオ キシゲナーゼによる酸素添加を経て種々のプロスタグランディン及びトロンボキサンチンが生成し、アラキドン防・リボキシゲナーゼの酸素添加を経てロイコトリエンが生成される。これらアラキドン酸由来のエイコサノイドは、炎症反応のケミカルメディエイターとして作用する。アスピリンペインドメタン等の非ステイイド性抗炎症剤は、かかるケミカルメディエイターの生成を抑制するべく、脂肪酸シクロオキシゲナーゼ活性を阻害するものである。

【0004】一方、リゾリン脂質に由来する血小板活性 化因子は、血小板凝集の他、白血球の選走、活性化、血 管透過性の元法、気管支、回路をどの平滑的収録といっ た生理活性を有し、さらにホスホリバーゼCを活性化し てイノシトール1.45トリリン酸産生を促進し、細胞内 カルシカム海度の上昇やアラキドン酸酸量を活起するた め、やはり炎症反応において重要な役割を演じている。 血小板活性化因子の持済剤としては、CV 3988、CV 70 9、TC V390、オズレノン等の山板活性化因子受容 体アンタゴニストや、WE B 2086、Y-24180、E-6123 等のトリアソロジアゼビン系拮抗剤が臨床的に用いられ ている。

【0005】上記したような生理活性脂質生成の律速酵素であるホスフォリパーゼA₂の阻害剤としては、細胞質ホスフォリパーゼA₂に対してはアラキドン酸誘導体

であるアラキドノイルトリフルオロメチルクトンが、分 途型ホスフェリバーゼA<sub>4</sub>に対しては活性中心であるに スチジン修動剤であるパラプロモフェナンルプロミドが 知られており、さらに臨床上これらによる軽べの炎症反 がを幅広く抑制しようとする試みとしては、とトリボコ ルチンボリベアチド(特開平アーを39996)、フコイ ゲン等のハパリン由来のものを除ぐ硫酸化既(特開平8 92103)、矢息を散送外体(特開平8-3251 54)、多硫酸化ヒアルロン酸、多硫酸化デルマクン硫 酸及びこれらの塩(特開平11-269077)などが 耐戻されている。

【0006】しかしながら、上記のようなボリペアチド や糖類には、感作性を示すため趣味応用に際し制限を受 けるものもあり、一定の品質を除するために注意を要 するものが多い。また他の阻害剤についても、調製や入 手が困難であったり、毒性、刺激性等により試口投与に 向かない、健用量の制酸があるといった問題のあるもの が存在しており、ホスフォリバーゼム。阻害活性、安定 性及び安全性のすべてを消足するものは少ないのが実情 である。

#### [00071

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明において は、容易に調製できて有効なホスフリバーゼム。混等 活性を有し、低刺激性で毒性及び感作性がなく、経口投 与や皮膚への局所投与に適し、安定性にも優れるホスフォリバーゼル。風響剤を得ることを目的とした。 (0008)

(課題を解決するための手段)上記課題を解決するべく、ホスフォリバーゼル阻害活性を指標にスクリーングを行ったところ、ノイバラ (Bosa multiflora Thun b.) 及びその近縁植物、Uncaria gambir、Roxb、Acacia catechu Willid、Pentace burmanica Kunz、及びワレモコウ(Sanguisorba officinalis L.) の各種物の抽出物において高い咀害活性を見いてした。これら抽出物はかずれる低刺激性であり、滞性及び感性性においてもく同節がなく、各種担体に含有させた際の安定性及び経時的女保存安定性についても同題がないことを確認して、未発明を完成するに至って、未得明を表成するに至って、

【0009】すなわち本発明に係るホスフォリバーゼA 展書辨は、ノイバラ (Bosa\_multiflora\_Thunb.) 及び その近縁植物、Jincaria\_gambir Roxb., Acacia\_catechu Willd., Penlace\_burmanica\_Kunz., 及びアレモコウ (Sanguisorba\_officinalis\_L.) より選択した1種又は 2種以上の植物の抽出物を、各種担体に含有させて成る。

#### [0010]

【発明の実施の形態】本発明において用いるノイバラ (Rosa multiflora Thunb.)は、わが団に自生するバラ 材 (Rosaceae) の登性落葉既木であり、生薬「エイジ ツ」 (Rosae Fructus) の基原植物である。この近緑植 物としては、テリハノイバラ (Rosa wichuraiana Crepi n var. appullicarpa Honda)、フジイバラ (Rosa fuji sanensis Makino) が挙げられる。これらの葉、花、 幹、技、果実等各部位を用いることができるが、果実又 は偽果を用いるのが物に好ましい。

【0011】本発明において用いるlbcaria ganbir Ros しは、インド及び東南アジアに自生するアカネ科 (Rubi aceae)の受性低水で、生薬「アセンヤウ」 (Ganbir) の基原植物である。またAceacia catechu Will 1d. 及び中の はなら、ない。たはいずれらアセンヤの同類生薬 である「ベグアセンヤウ」の基原植物であり、それぞれ ベ料(Leguminosae)及びシナノキ科 (Tiliaceae) に 属する、本界明においてはこれらの薬、核、幹、母皮、 が特に舒生した用いられる。

[0012]本発明において用いるワレモコウ (Sangui sorba officinalis L.) は、わが国各地において自生す るバラ科 (Rosaceae) の多年生草木で、生薬「チュ」の 基原植物として用いられる。薬、花・茎、根茎等の各部 位を用いることができるが、特に根部を用いることが好ましい。

[00] 3] 本発明においては、上記権物は生のまま抽 出に供してもよいが、抽出効率を考えると、細切、態 機、粉砕等の処理を行った後に抽出を行うことが好まし い、抽出は、抽出溶媒に浸漬して行う。抽出効率を上げ るため規律を行ったり、抽出溶媒中でホモンナイズして もよい、抽出温度としては、5で程度から抽出溶媒の沸 点以下の温度とするのが適切である。抽出時間は抽出溶 媒の種類や抽出温度であった。50%(4時間~14 間間段度とするのが適切である。40%

【0014】抽出溶媒としては、木の他、メタノール、 エタノール、プロパノール、イソプロパノール・等の低級 アルコール、1,3-ブチレングリコール、プロピレングリ コール、ジプロピレングリコール、グリセリン等のラン アルコール、エナルエ・テル、プロピルエ・テル等のエ ーテル類、番雑エチル、節報ンチル等のエステル類、ア セトン、エチルメチルケトン等のケトン類などの極性有 機溶媒を用いることができ、これらより1種以は2種以 上を選択して用いる。また、生理炎塩水、リン館契請 後、リン権契禁生理食塩水を用いてもよい。

【〇〇15】ノイバラ等上記極物の上記溶媒による抽出 制は、そのままでも本発明に係るホスフォリバーゼル 阻害剤として用いることができるが、議館、配固したも のを水や配性溶媒に再度溶解したり、或いはホスフォリ ルーゼル、報告印色 程かるかな・地間で配色、配色、配 塩等の精製処理を行ったり、カラムクロマトグラフィー による分離処理を行ったり、カラムクロマトグラフィー による分離処理を行った後に用いてもよい。また保存の ため、精製処理の後凍結感後し、用時に溶媒に溶解して 用いることもできる。未売明においては、ノイバラ等上 お植物の上部を様による抽出物又は前型処理がをそのま ま、或いは水、低級アルコール等の水性担体、乳剤、ゲ ル・クリーム、軟膏等の基剤に含有させたり、粉末化或 いは顆粒化してホスフォリバーゼム。阻害剤とする。ま た、リボソーム等のベンクルやマイクロカアセル等に内 包させることもできる。

(0017)本祭明に係るホスフォリバーゼル。阻害所 は、低刺激性で寄牲及び恐作性を示さないため、特に経 に助い服用したり、又は皮膚において馬が約にか用する のに適しており、慢性関節リウマチ、変形性関助症、肩 関筋周囲炎といった種々の炎性疾患や、アレルギー性 皮膚炎、アレルギー性鼻炎、気管支喘息等のアレルギー 性疾患、清痛、心が緩高、脳梗圏等の虚血性血管障害な どの予防又は治療に有効である。

[0018]

【実施例】さらに本発明の特徴について、実施例により 詳細に説明する。

【0019】 [実統例1] ノイバラ (Rosa aultiflora Thunb.) の果実250gを乾燥、粉砕し、50容量%エタノール水溶液1リットルに浸漉し、25℃で5日間静起して抽出を行った。抽出液をみ過してろ液を回収し、水性製剤である実施例1を得た。

【0020】 [実施例2]上記の実施例1を、スチレン・ジビニルベンゼン共业会休樹脂カラムであるDAIA ION HP20カラムにかけ、60容量%メタノールに より溶出される両分を回収し、溶媒を留去した後凍結乾 燥し、粉末剤である実施例26得た。

【0021】[実施例3]ノイバラ (Rosa multiflora Thunb.)の果実250gを破場、粉砕し、牛用食塩木1 リットル中にて15ででホモジナイズした、遊ん分離して上清を回収し、これをみ過した後、み後100m1に大豆レシチン80gを添加して65℃で懸濁し、次いで起気処理してリボソームを調製し、遊心分離により回収して、実施例3を得た。

【0022】[実施例4] テリハノイバラ (Rosa wichu raiana Crepin var. ampullicarpa Honda) の果実30 0gを乾燥、粉砕し、1.3-ブチレングリコール1. 2リ ットル中にて20℃で24時間撹拌抽出した。抽出液を ろ過してろ液を回収し、その2.0gを下記に示す処方 により調製したゲル基剤98、0gに添加、混合して、

# [ ゲル基剤]

- (1) ジプロピレングリコール
- (2) カルボキシビニルポリマー
- (3) 水酸化カリウム
- (4) パラオキシ安息香酸メチル (5)精製水

製法: (5)に(2)を均一に溶解した後、(1)に(4)を溶解し て添加し、次いで(3)を加えて増粘させる。

【0024】 「実施例5] Uncaria gambir Roxb,の葉3 00gを細切し、1、2-ペンタンジオール1.2リットル に浸清し、25℃で7日間抽出した。抽出液をろ別回収 し、1/5容量まで濃縮して、水性製剤である実施例5

# 実施例4を得た。

[0023]

- 10.0(重量%)
- 0.5
- 0.1 0.1
- 89.3

#### を得た。

【0025】 [実締例6] 上記実施例5の1.0gを. 下記に示す処方により調製したクリーム基剤99.0g に添加、混合し、実施例6とした。

[0026]

- [クリーム基剤] (1) ミツロウ
- (2)セタノール
- (3)還元ラノリン
- (4) スクワラン
- (5) グリセリル脂肪酸エステル
- (6) 親油型グリセリルモノステアリン酸エステル
- (7) ポリオキシエチレン(20E.O.) ソルビタン
- モノラウリン酸エステル
- (8) プロピレングリコール
- (9) パラオキシ安息香酸メチル (10) 精製水

製法: (1)~(7)の油相成分を混合,溶解して75℃とす る。一方、(8)~(10)の水相成分を混合、溶解して75 ℃に加熱する。次いで、この水相成分に前記油相成分を 添加して予備乳化した後ホモミキサーにて均一に乳化

【0027】 [実施例7] ワレモコウ (Sanguisorba of ficinalis L.) の根茎250gを乾燥, 粉砕し、エタノ ール1リットル中にて15℃で24時間撹拌抽出した。

し、冷却する。

- [水中油型乳剤性軟膏基剤]
- (1) 白色ワセリン (2) ステアリルアルコール
- (3) グリセリン
- (4) ラウリル硫酸ナトリウム
- (5) パラオキシ安息委酸メチル
- (6)精製水

製法:(1)~(4)の油相成分を混合,加熱して均一に溶解 し、75℃とする。一方、(5)、(6)の水相成分を混合、 加熱して均一とし、75℃とする。この水相成分に前記 油相成分を撹拌しながら徐々に添加して乳化し、冷却す

【0030】 [実施例9] ノイバラ (Rosa multiflora Thunb. ) の果実250gを乾燥、粉砕し、熱水500m 1中にて4時間抽出した。抽出液を濃縮、乾固した後凍

6.0(重量%) 5.0 8.0

- 27.5
- 4.0 2.0
- 5.0
  - 5.0
  - 0.1
  - 37.4

抽出液をろ別回収し、次いで減圧濃縮して乾固し、乾固 物を20容量%エタノール水溶液100mlに溶解し て、水性製剤である実施例7を得た。

【0028】[実施例8]上記実施例7の1.0gを、 下記に示す処方により調製した水中油型乳剤性軟膏基剤 99.0gに添加、混合して実施例8を得た。

100291

25.0(重量%) 25.0

12.0

1.0 0.1

36. 9

結乾燥した。前記乾燥粉末0.2g.乳糖52.0g. コーンスターチ22.8g,カルボキシメチルセルロー スカルシウム5.0g、セルロース20.0gを混合 し、顆粒化した後打錠して、一錠0.2gの錠剤を得て 実施例9とした。

【0031】 [実施例10] Uncaria gambir Roxb.の業 及び枝計300gを乾燥、粉砕し、熱水1、0リットル 中にて5時間抽出した。抽出液を5別回収し、濃縮、乾 間した後環結乾燥した、グリセリン10.00g.ポリ オキンエナレン硬化ヒマシ油1.00gを精製水47. 93gに溶解し、これに前記乾燥粉末0.50g.l-メ ントール0.50gをエグノール40.00gに溶解し て添加した後、サッカリンナトリウム0.05g.グル コン酸クロルヘキシジン0.02gを順次添加して溶解 し、口中溶添剤である実施側10を得た。

[0032] [実施例11] ワレモコウ (Sanguisorba officinalis L.) の根茎 250g を乾燥、粉砕し、熱水750ml 中にて 4時間抽出した。抽出液と 5列回収した 後越菌し、前記抽出液 200ml に 単シロップ 100ml を加え、次いで精硬水を加えて 500ml とし、シロップ 利である実施例 11 を得た。

【0033】上記本発明の実施例のうち、実施例1,実 施例2,実施例5及び実施例7についてホスフォリバー ゼA,に対する阻害活性を評価した。阻害活性の評価 は、2mMのアラキドニルチオホスファチジルコリンを 含む試験液(4 m M トリトン-X100、30 (w/v)%グリセ リン、150mM塩化ナトリウム、10mM塩化カルシ ウム、0.1(w/v)%ウシ血清アルブミンを含有する8 OmM 2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]エ タンスルホン酸 (Hepes) 緩衝液 (pH7.4)) 90 µ 1 に、試料をそれぞれ最終濃度が 0.5(w/v)% となるように添加し、1mg/mlの細胞質ホスフォリ パーゼA2を添加し、37℃で1時間静置した後、25 mMのジチオビス(ニトロ安息香酸)10μ1及び47. 5mMのエチレンジアミン四酢酸10μlを添加し、3 分後に405nmにおける吸光度(A。)を測定し、試 料を添加しない対照における吸光度(Ao)との比較に より行った。細胞質ホスフォリパーゼA。に対する阻害 活性は、(A<sub>0</sub>-A<sub>0</sub>)/A<sub>0</sub>×100により求めた阻害 率 (%) により、表1に表した。

[0034]

## 【表1】

試 料	ホスフォリパーゼA2阻害率(%)
実施例 1	56. 0
実施例2	34. 2
実施例 5	51. 5
実施例7	52. 3

【0035】表1より明らかなように、本発明の実施例 1、実施例2、実施例5及び実施例7はすべて50%以 上の阻害率を示しており、特に実施例2では、ほぼ84 %と高い阻害活性が認められていた。

【0036】続いて、本発明のホスフォリパーゼA2阻 害剤の酵素阻害作用について、実施例1を用い、ミカエ リス・メンテンの速度式による速度論的解析を行った。 基質であるアラキドニルチオホスファチジルコリンの初 濃度を 0.75 m M 及び 1.50 m M とし、それぞれに ついて実施例1を添加しない系と添加した系で酵素反応 を行わせ、上記の酵素活性測定法に従って経時的に反応 牛成物であるチオニトロ安息香酸イオンの定量を行っ た。それぞれの系において初速度 Vaを算出し、次いで 基質の初濃度 [S]。についてプロットして、実施例1 無添加時及び添加時について近似曲線 ( $V_0 = -0.0$  $481([S]_0)^2+0.1516[S]_0, V_0=-$ 0. 0155([S]<sub>0</sub>)2+0. 0803[S]<sub>0</sub>) & 得た。なお便宜上、反応生成物濃度として405 nmに おける吸光度を用いて計算を行っている。予備実験より 最大速度Vaszを求め、前記近似式からミカエリス定数 Kaを算出した。得られたVaar, Ka, 1/Vaar及びK 。/V...値を表2に示した。

# 【0037】

	V <sub>max</sub>	K <sub>m</sub>	1 / V max	K <sub>m</sub> /V <sub>mx</sub>
実施例 1 無添加時	0.119	0.460	8.39	3, 86
実施例1添加時_	0. 0855	0.603	11.69	7. 05

【0038】従って、1/vを1/[S]。に対してアロットした場合、実施例1無流加時は1/v=3、86 ×1/[S]。+8.39、実施例1流加時は1/v=7.05×1/[S]。十1.69となり、1/[S]。切片である-1/Kmはそれぞれ-2.17.-1.66となって、実施例1.端流加時の遺を活加時の直線は1/[S]。軸上及び1/v軸上のいずれにおいても交差しないたか、実施例1による阻率は拮抗型関を申請を担当を関係であると推察されて、2、(0039]次に本発別の実施例について、超床試験によりよスフォリバーゼム・提雷に基づく効果を評価した。まず、未発明の実施例。実施例4、実施例6及び、実施例8について、皮膚患者による臨床就験を行った。まず、未発明の実施例3。実施例4、実施例6及び、実施例8について、皮膚患者による臨床就験を行った。その際、実施例3においてノイバラ果果の生理会施

水抽出物の移わりに生理食品水を用いて調製したリボツームを比較例1とし、実施例4、実施例6及び実施例8 において、デリハノイバラ実装、Jincaria、gambir Roxb. の業、ワレモコウ根茎の各曲出物を添加しないで基期のみを用いたものをそれぞれ比較例2~比較例4として、同時に試験に供した。臨床近線は、接触皮膚を患る者及びアトビー性皮膚炎患者計50名を1群とし、各部に実施の扱び比較例9をれぞれをラインドにて1日2回、3日間患部に歩布させ、紅斑及び様痒恋の改善状況を調査して行った。紅斑及び様痒恋の改善状況は、「改善」「安や改善」「突化をし」「悪化」の回段密で評価し、各評価を得た患者数にて表3に示した。なお、実施例3及び比較例1については、これらリボツーム10gを下配に示すでレション基例9のgに添加して使用させ

t.

#### [0040]

【表3】

[ ローション基剤]		
(1) グリセリン	2. 0	(重量%)
(2)1.3-プチレングリコール	3. 0	
(3) ポリオキシエチレン(25E.O.)オ1	レイルエーテル 0.2	
(4)エタノール	10.0	
(5)パラオキシ安息香酸メチル	0.1	
(6)香料	0.1	
(7)精製水	84.6	
1)に溶解し、(1)~(3)とともに(7)に	[0041]	

製法: (5), (6)を(4)に溶解し、(1)~(3)とともに(7)に 添加して均一に混合、溶解する。

H.40例 4

	NI BE				掻 痒 高					
<b>14</b>	改善	各のサウ	変化なし	恶化	改善	やや改善	変化なし	恶化		
施例3	9	32	9	0	5	33	12	0		
施例4	5	34	11	0	5	30	15	0		
施例6	7	33	10	0	- 6	33	- 11	0		
施例8	11	32	7	0	8	33	9	0		

[0042] 表3より明らかなように、本巻明の実施例 使用群では、いずれにおいても紅斑及び経략率について 症状の悪化した患者は存在せず、紅斑については78% ~86%、接痒感については70%~82%のパネラー で症状の改要傾向が認められており、さらたれぞれ5 名以上の患者において明確な改善を認めていた。これに 対し北破例使用群では、症状の改善傾向を認めたのは紅 放について4~7名、接痒感といいては1~4名にとど まり、紅斑については3名~8名、接痒感については5 4~9名の患者で症状の悪化が見られていた。すなわ ち、未発明に係るホスフォリバーゼム。風害剤は外用に より、アレルギー性反応と金む炎症反応を有意に抑制す ることが完された。

【0043】また、本発明の上記実施例3、実施例4、 実施例6及び実施例8については、男性30名を用いた 24時間の背部開逸貼付試験において、何ら皮膚刺激性 反応を認めず、さらに皮膚感作性反応も認められなかっ た。

【0044】次に、実施例の一実施例11について臨床 道数を行った。これらにおいても、ノイバラ等の各植物 抽出物を精整外に代替して調整したもの主比較例5~比 較例7とし、同時に評価を行った。臨床試験は、気管支 宅息患者50名1群とし、各群に実施例な比較例6 それぞれフラインドにて1日2回。3日間内原とせ 場定様の改善状况を評価して行った。端息症状の改善状 成は上記と同様に「改善」、「やや改善」、「変化な し」、「悪化」として評価し、各評価を得た患者数にて 表4に示した。

[0045]

[表4]

試	料	改善	やや改善	変化なし	急化
实施的	99	10	35	5	0
実施(	910	7	35	8	0
<b>突飾</b>	911	6	33	11	0
比較	<b>7</b> 15	0	-	40	9
比較	S.	0	2	36	12
14 80 6	917	_	-	20	11

【0046] 巻4より明らかなように、本発明の実施例 服用群では症状の悪化した患者は見られず、78%以上 の患者において明確な改善と認めていた。また、6名以上 の患者において明確な改善と認めていた。これに対し比 終例服用群では、いずれたおいてもほとんどの患者で症 状の患着傾向と認めていた。すなわち、本発明に係るよフェリンーセル。現書辨は、5名に対した オリンーセル。現書辨は、私口的に適用しても有効で、 気管支半滑筋の収縮等をも有効に抑制することが示された。

【0047】なお、実施例9〜実施例11については、 臨床試験に先立った経口寄性試験及び催奇形性試験にお いて、急性毒性、亜急性毒性、慢性毒性及び催奇形性は 全く認められていなかった。

【0048】さらに、本発明の実施例1~実施例11に ついては、25℃でもカ月間保存した場合において、何 ら状態の変化は認められず、またホスフォリバーゼA<sub>2</sub> 阻害活性の低下も認められなかった。

#### [0049]

【発明の効果】以上詳述したように本発明により、有効 なホスフォリバーゼル。阻密活性を有し、低刺激性で弱 性及び窓伸性がなく経口投与や皮膚への局所投与に適 し、安定性にも優れ、さらに割裂も容易なホスフォリバ ーゼム。風電剤を得ることができた。

# フロントページの続き

		AMPOUNT PT									Catho ate 5	
(51) Int. CI.	,	識別記号		FI							(参考)	!
A61P	11/02			A61P	11/02	2						
	11/06				11/06	,						
	17/00				17/00	)						
	19/02				19/02	2						
	29/00	101			29/00	)		10	1			
	37/08				37/08	;						
	43/00	111			43/00	)		1 1	1			
(72)発明者	奥村 秀信			Fターム(	参考)	40088	AB12	AB51	AB59	AC03	ACO4	
	滋賀県八日市	7市岡田町字野上112-1	株				AC05	AC06	AC11	BA08	BA37	
		Come Statement of the Personal Control						~			****	

式会社ノエビア滋賀中央研究所内

(72)発明者 寺井 慎 滋賀県八日市市岡田町宇野上112-1 株 式会社ノエビア滋賀中央研究所内

CA03 CA11 NA03 NA06 NA07 NA14 ZA36 ZA59 ZA68 ZA89 ZA96 ZB13 ZB15